

Applicant(s):

# **Espacenet**

## Bibliographic data: JP 11340509 (A)

### NITRIDE SEMICONDUCTOR ELEMENT

Publication date: 1999-12-10

MITANI TOMOJI: NAKAGAWA YOSHINORI + Inventor(s):

NICHIA KAGAKU KOGYO KK ±

H01L33/06; H01L33/32; H01L33/36; H01S5/00; H01S5/042;

H01S5/323; (IPC1-7): H01L33/00; H01S3/18 Classification:

- European:

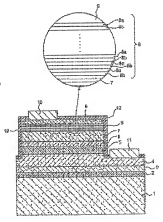
Application JP19980161452 19980525 number:

Priority number JP19980161452 19980525

Also published JP 3680558 (B2)

## Abstract of JP 11340509 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a nitride semiconductor element from which a high output can be obtained with a stable low operating voltage SOLUTION: In a nitride semiconductor element provided with active layers between one or multiple p-type nitride semiconductor layers containing a ptype contact layer 8 and one or multiple n-type nitride semiconductor layers, the contact layer 8 has a superlattice structure, in which first and second nitride semiconductor layers 8a and 8b having different compositions, are laminated alternately upon each other, and at least the first nitride semiconductor layers 8a of the two nitride semiconductor layers 8a and 8b contain In.



Last updated: 26.04.2011 Worldwide Database 5.7.23, 93p

#### (19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特期平11-340509

(51) Int.Cl.*	載別記号	ΡI	
H01L 33/00		HO1L 33/00	c
H01S 3/18		H01S 3/18	

#### 審査請求 未請求 請求項の数10 FD (全 8 頁)

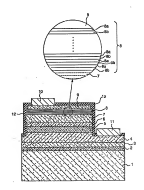
			And Haraconto 12 CE 0 X
(21)出顧番号	<b>特願平10-161452</b>	(71)出願人	000226057 日亜化学工業株式会社
(22) 占顧日	平成10年(1998) 5月25日	徳島県阿南市上:中町岡491番地100	
		(72)発明者	三谷 友次
			德島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化
			学工業株式会社内
		(72) 発明者	中河 義典
			徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化
			学工業株式会社内
		(74)代理人	弁理士 豊栖 康弘 (外1名)

#### (54) 【発明の名称】 窒化物半導体素子

#### (57)【要約】

【課題】 安定した低い動作電圧で高い出力が得られる 窒化物半導体素子を提供する。

【解決手段】 p型コンタクト層を含む1又は多層のp型整化物半導体層と1又は多層のn型整化物半導体層と1又は多層のn型密化物半導体素子において、p型コンタクト層は、互いに組成の異なる新1と第2の2室化物半導体層が交互に標度された規格子結造を有し、2つの塗化物半導体層のうち少なくとも第1の塗化物半導体層は11を含んでいる。



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 p型コンタクト層を含む1又は多層のp型窒化物半導体層と1又は多層のn型窒化物半導体層と1又は多層のn型窒化物半導体層と の間に活性層を備えた窒化物半導体素子において.

上記戸型フンタクト層は、互いに組成の限なる第1と第 2の望化物半導体層とを含む層が順次積層された超格子 構造を有し、上記2つの望化物半導体層のうち少なくと も第1の窒化物半導体層はInを含んでいることを特徴 とする壁化物半導体層は

【請求項2】 上記第1の窒化物半導体層と上記第2の 窒化物半導体層との間に、上記第1の窒化物半導体層の 組成から上記第2の窒化物半導体層の組成へと組成が連 統的に変化する組成傾斜層を形成した請求項1記載の窒 化物半導体素子、

【請求項3】 上配第1と第2の強化物半導体層はそれ ぞれInを含んでなり、上記第1の強化物半導体層のI nの含有量が上記第2の強化物半導体層のInの含有量 に比較して大きい請求項1又は2記載の強化物半導体素 ス

【請求項4】 上記第1の登化物半導体層は $I_{n_x}$ Ga $_{1_{-x}}$ Nからなり、上記第2の登化物半導体層は $A_{1_{-y}}$ N( $0 \le y < 1$ )からなる請求項1又は2記載の登化物半導体素子。

【請求項5】 上記第1の窒化物半導体層と上記第2の 窒化物半導体層のうちのいずれか一方にはp型不純物が ドープされ、他方には、p型不純物がドープされていな い請求項1~4のうちのいずれか1つに記載の窒化物半 適な基子。

【請求項6】上記第1の壁化物半等体限と上記第2の 壁化物半導体層のうちのいずれか一方には1×10<sup>18</sup>/ cm<sup>2</sup>~5×10<sup>21</sup>/c m<sup>2</sup>の範囲のの型不検的がトープ され、他方には5×10<sup>18</sup>/c m<sup>2</sup>~5×10<sup>18</sup>/c m<sup>2</sup> の範囲であってかっ上記一方の遊化物半導体層より少な い景のp型不検的がトープされている請取項1~4のう ちのいずれか1〜21で記載の遅化物半導体器子。

【請求項7】 上記第1の壁化物半導体層が最表面に形成され、かつp側電旋が上記最表面に形成された該壁化物半導体層に接するように形成されている請求項1~6のうちのいずれか1つに記載の壁化物半導体等子。

【請求項8】 上記第1の登化物半導体層のp型不純物 濃度は、上記第2の整化物半導体層より大きい請求項7 記載の整化物半導体素子。

【請求項9】 上記活性層と上記ゥ型コンタクト層との間にA 1を含む壁化物半導体からなるヮ型クラッド層を備えた請求項1~8のうちのいずれか1つに記載の壁化物半導体素子。

【請求項10】 上記p型 $クラッド層は、<math>A1,Ga_{1-x}$ N $(0 < x \le 1)$ からなる層と $1n_yGa_{1-y}$ N $(0 \le y < 1)$ からなる層とが交互に積層された解格子構造を有する請求項의に記載の整化物干導体素子。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は発光ダイオード素 子、レーザダイオード素子等の発光素子、太陽電池、光 センサ等の受光素子、あるいはトランジスタ、パワーデ パイス等の電子デバイス等に用いられる窒化物半導体素 子に関する。

#### [0002]

【従来の技術】近年、窒化がリウム系化合物半導体にM 多等の型不純物を添加して無処理をすることにより、原 型の等電性を有する窒化物半等機の十無が可能となり、 気化物半導体を用いた発光素子が実用化された。こ の発光素子によって、青色の光を発光が可能となり、 製光器子は、フルカラーしEDディスアレイ、交通信号 灯、イメージスキャナ等の各種光源としてその市場を拡 大しつつある。

[0003] 従来、この置化物半導体を用いた東光素子 において、p側電路が形成されるp型コッククト層は、 GaNが用いたれていたが、最近では、特開平の-97 468号公報に開示されているように、p型コッククト 階としてバンドキャップエネルーが、GaNと比較し て小さい、InGaNを用いることが物計されている。 これによって、バンドキャップエネルギーが小さい In GaNを用いることにより、p型コックト層とp側端 極との間の障壁を低くして良好なオーミック接触を得よ うとするものである。

#### [0004]

【0005】そこで、本発明は、p側電極とp型コンタ クト層との接触抵抗を小さくでき、安定した低い動作電 成が出力が得られる窒化物半導体素子を提供することを目的とする。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、「1 を含む印型コンタクト層を超格子構造とすることにより、欠陥の少ない結晶性のよいり型コンタクト層を形成することができることを見出して完成したものである。すなわち、本発明に係る整代物半導体素干は、P型コンタクト層を

含む1又は多層の2型監化物学導体層と1又は多層の1型監化物学等体層との間に落性層を備えた整化学等体 来子において、上記・型コンタクト間は、互いに組成の 異なる第1と第2の監化物学等体層が交互に積度された 超格子構造を有し、上記2つの監化物学導体層のうち少 なくとも第1の望化物学等体層はInを含んでいること を特徴とする。

【0007】また、本発明の望化物半導体素子では、上記第1の選化物半導体層と 記第1の選化物半導体層と上記第2の塑化物半導体層と の間に、上記第1の塑化物半線所の退成から上記2 の選化物半導体層の組成へと組成が建設的に変化する組 成損弱機を形成することが併ましく、これにより、さら にり屋コンタクト層の結晶性を見好にできる。

【0008】上記第1の窒化物半導体層のInの含有量 を上記第2の酸化物半導体層のInの含有量に比較して 大きくすることが好ましくい。このようにすると、p型 コンタクト層の抵抗をより低くできる。

【0010】さらに、本発明の歴化物半導体素子において、上記第1の発化物半線体層及び上記第2の強化物半線体層の対土の分との強化物・1人には、10011】また。本発明の強化物半導体素子におい【0011】また。本発明の強化物半導体素子におい【0011】また。本発明の強化物半導体標にそれぞれり型不純物をドープする場合、一方の強化物半導体層には1×10<sup>11</sup>/cm<sup>2</sup>~5×10<sup>11</sup>/cm<sup>2</sup>の範囲の型不純物をドープ・値方の個化物半線体層は5×10<sup>11</sup>/cm<sup>2</sup>のであったがつ上記一方の強化物半線体層は5×10<sup>11</sup>/cm<sup>2</sup>のでは、10<sup>11</sup>/cm<sup>2</sup>の心能回であってかつ上記一方の強化物半線体間より少ない違のり型不純物がドープされていることが増生しい。

【0012】また、本発明の壁化物半導体素子において、上記第1の産化物半導体層が最長順に形成され、かつり関電能が上記除表面に形成された該壁化物半導体層に接するように形成されていることが好ましい。また、この場合、上記第2の産化物半導体層のp型不純物濃度が、上記第2の産化物半導体層より欠きくなるようにすることが変ました。

【0013】本発明の窒化物半導体素子においてさら に、上記活性層と上記p型コンタクト層との間にA1を 含む窒化物半導体からなるp型クラッド層を備えていて もよい。

【00141本発明の登化物半導体素子においては、上記p型クラッド順は、 $A_1$ G $a_{1-1}$ N(0 < x  $\le 1$ )からなる層と1 n, G $a_{1-2}$ N(0  $\le$  y < 1)からなる層とが交互に積層された超格子構造を有することが好ましい。

[0015]

【発明の実施の形態】以下、図面を参照して本発明に係 る実績の形態について説明する。

実施の形態 1. 本券明に高み実施の形態1. の霊化物半導 体発光素子は、図1に示すように、例えばサファイアか らなる基板1上に、バッファ層2を介して、第 1. 回盟 化物半導体層 3. 第 2. 和盟化物半導体層 4. 第 3. 印 別 盟化物半導体層 5. 活性層 6. p側クラッド層 7.及び 9 側コンタクト層 8が成次形成をれて構成される。尚、本 実施の形態 1 において、p側コンタクト層 8の上間のほ ぼ前面には、造光性のp電面多が形成した。 一部にポンディング用のpパット電極10が減支れ る。また、発光素子の片側において、第 2. 和側盤化物半 導体層 4.の表面が露出され、その露出部分には、1 電極 1 1 分形成されている。

【0016】ここで、特に本実施の形態1では、p側コ ンタクト層8が、互いに組成の異なる第1の輩化物半導 体層8aと第2の窒化物半導体層8bが交互に積層され た超格子構造を有し、上記2つの壁化物半導体層のうち 少なくとも第1の窒化物半導体層8aはInを含んでい ることを特徴とする。このように、p側コンタクト層8 を構成する上記2つの窒化物半導体層のうち少なくとも 一方の第1の2mm半導体層8aがInを含んでいて、 かつ第1と第2の窒化物半導体層8a,8bとが交互に 積層された超格子構造とすることにより、極めて欠陥の 少ない結晶性の良好なp型コンタクト層名を形成するこ とができる。これによって、超格子構造でない単層のⅠ nGaNからなる従来例に比較して、それ自身の抵抗値 が低くかつp電振9と良好なオーミック接触させること ができるp側コンタクト層8を形成することができる。 【0017】さらに、詳細に説明すると、本実施の形態 において、p型コンタクト層8は例えば、以下の表1 に示す第1の窒化物半導体層8aと第2の窒化物半導体 層8bとを組み合わせることにより構成することができ

[0018]

【表1】

	第1の窒化物半導体層88	第2の窒化物半導体層 8 b
1	In <sub>x</sub> Ga <sub>1-x</sub> N	GaN
2	In <sub>x</sub> Ca <sub>1-x</sub> N	InyGa1-yN(x>y)
3	In <sub>x</sub> Ga <sub>1-x</sub> N	$Al_zGa_{1-z}N (0 < z < 1)$

【0019】ここで、木実施の形態」において、結晶次 幅の少ない第1の際化物半導体層8aを形成するため に、表1の1n、Gan、Nは、射ましくは×く0.5に 設定され、より射ましくは×く0.4、さらに対すしく は×く0.3に数定され。また、未発明において、p 型コンタクト層の限厚は、厚さが厚いはど厚さ方向の抵 抗値が痛くなるので、対策しくは0.1μm以下、より 存ましては500人以下、さらに対ましくは200人以下 下に数定する。また、p型コンタクト層を構成する第1 と第2の強化物半導体層の限厚はそれぞれ、好ましくは 100人以下、より好ましくは70人以下、さらに好ま しくは50人以下に設定する。尚、張ら好ましくは、1 0~40人の機能に設定する。尚、張ら好ましくは、1

【0020】p型コンタクト層を構成する第1と第2の 整化物半導体層8a、8bの順厚を100点以下に設定 するのは、第12第2の整化物半導体網8a、8bの順 厚が、100点より厚いと各層化物半等体層が特性五順 界以上の順序となり、膜中に能かのララック、あるいは 結晶次節が入りやすくなり、超路子構造とする効果が効 果的に発揮できないからである。また、本発明におい 、第1と第2の整化物半等体層8a、8bは、少なく とも1原子層以上であればよいが、好ましくは上途のよ うに10分別と比較まする。

【0021】また、本発明では、第1の整化物半業体層 8 aと第2の選化物半導体層8 bの少なくともいずれか 一方にNI 8等のP型不純物が添加され、P型コンタクト 層全体としてP型場監性を示すようにすればよい、ま た、第1の塑化物半導体層8 a 及び第2の整化物半導体 優8 bの双方にP型不純物をドープする場合、一方の壁 化物半導体層のP型不純物濃を他方の壁化物半導体層 の不純物濃度に大物して高くする(以下、変調ドープと いう。)ことが好ましい。

【0022】このように、第1と第2の選化物半導株層 8a、8bのうち、一方の不総物濃度を他方に比較して 高く装定することにより、不純物濃度が高い一方の選化 物半等株に関においてキャリア多く発生させることがで き、不純物濃度の低い他方の選化物半導株層における移 動度を一方の強化物半導株層に比較して高くできる。こ れによって、第1と第2の運化物半導株層8a、8bと が積層された超格子層全体としてのキャリア濃度と移動 度とをともに高くできるので、p型コンタクト層呂の低 抗値を低くできる。従って、本実施の形態1の壁化物半 導体発光素子は、p型コンタクト層8においてさらに、 上述のような変調ドープをすることにより、所定の電流 値における順方向電圧を低くできる。

【0023】また、上述のように変調ドープする場合、一方の選化物半導体層には1×10<sup>19</sup>/cm³~5×1
0<sup>11</sup>/cm³の範囲のり塩不純物をドープし、他方の選 化物半等体層は5×10<sup>18</sup>/cm³~5×10<sup>18</sup>/cm³ の範囲であってかつ一方の霊化物半導体層より少ない基 の更工機物がドープされていることが好ましい。蟹化 物半導体層に対して5×10<sup>11</sup>/cm³より多い量のの 型不機物を添加すると、結構を活躍化して抵抗型のの 変加を持て参加すると、結構を活躍化して抵抗型なか なりかつ良好なオーミック接触を得ることが難しくなる からであり、5×10<sup>18</sup>/cm³より少ないと十分なキ ャリア消度が得る力が出力が低下するからであり、5×10<sup>18</sup>/cm³より少ないと十分なキ ャリア消度が得る力が出力が低下するからであり、

【0024】また、本発明において、p型コンタクト層 8において、第1の窒化物半導体層8a又は第2の窒化 物半導体層8bのいずれの層を最上層にしてもよく、い ずれの層でp側クラッド層7と接するようにしても良 い。しかしながら、本発明では、Inを含む第1の窒化 物半導体層8 a を最上層にし、その第1の窒化物半導体 層8aのトにp電極を形成するように構成することが好 ましい。このようにすることで、p型コンタクト層8と p電極とのオーミック接触抵抗を小さくできる。すなわ ち、第1の窒化物半導体層8aは、Inを含んでいる分 又は I nを多く含んでいる分、第2の窒化物半導体層8 bに比較してバンドギャップを小さくすることができ、 p電極を構成する金属の伝導帯の下端のエネルギー準位 と、第1の窒化物半導体層8aの価電子帯の上端のエネ ルギー準位との差を小さくできるので、オーミック接触 抵抗を小さくできる。

 することができる。尚、 p型プラッド層7の全体として の膜厚は、好ましくは100 A以上で2 μm以下、さら に好ましくは500 A以上で1 μm以下に設定される。 このような膜厚に設定することにより、良好なキャリア 間じ込め層として動作させ、かつ2型プラッド層7の全 体としての抵抗値を比較的低くできる。

【0026】実施の形態2. 本発明に係る実施の形態2 の窒化物半導体素子は、図2に示すように、p型コンタ クト層8においてさらに、第1の窒化物半導体層8aと 第2の窒化物半導体層8bとの間に組成傾斜層8cを形 成した点で、実施の形態1と異なる他は、実施の形態1 と同様に構成される。ここで、組成傾斜層8cとは、第 1の窓化物半導体層8aの組成から第2の窒化物半導体 層8bの組成へと、除除に変化するように厚さ方向に組 成を連続的に変化させた層をいう。例えば、第1の窒化 物半導体層8 a を I n, G a, ., N と し第2の壁化物半導 体層8bをGaNとした場合、組成傾斜層8cは、図2 (b) に示すように、第1の窒化物半導体層8aに接す る面から第2の窒化物半導体層8bに接する面に向かっ て厚さ方向に、Inの組成比(x)が徐徐に減少する層 とする。尚、本実施の形態2において、組成傾斜層8c は、その組成比が除徐に減少する層であればよく、必ず 1.4図2(b)に示すように、厚さに対して組成が直線 的に変化する必要はない。

【0027】比上のように構成された実施の形態之の塑化物半導体帯書もよ、第1の塑化物半導体層をもとの 塑化物半導体層もとの境界で組成が不連続に変化していないので、層の成長時に第1の塑化物半導体層をもと 多の塑化物半導体層をした場合にあまりでない第1の塑化物半導体層をは 振りを助止できる。このように、特定の元素の個所を防止できる。このように、特定の元素の個所を防止できる。このように、特定の元素の個所を防止できる。こかとも、19ない第1の塑化物半導体層をもどれませる。 とができる。上述の第1の塑化物半導体層ををする。 20、1、Nとし第2の塑化物半導体層をあされ、 では、第1の塑化物半導体層をあとが2の型化物半導体層をあるで10、 準体層をもどの間における10の個所を防止することができ、結晶性を見好でできる。

#### [0028]

【実施例】以下、図1を参照しながら、本発明に係る窒 化物半導体発光素子の製造方法について実施例を用いて 説明する。

【0029】実施例1、サファイア(表面がご随となる ようにカットされたもの)よりなも基板1を反反容器向 にセットし、容器的を水素で十分運換した後、水素を流 しながら、基板の温度を1050でまで上昇させ、基板 のクリーニングを行う。基板1にはサファイアで高の 低、R面、A面を主面とするサファイア、その他、スピ ネル(MgAIZO4)のような絶縁性の基板の他、S iC(6H、4H、3Cを合む)、SiZnO、Ga As、GaN等の半導体基板を用いることができる。 【0030】(バッファ層2)続いて、温度を510℃まで下げ、キャリアガスに水素、原料ガスにアンモニアとTMG(トリメチルガリウム)とを用い、基板1上に GaNよりなるバッファ層2を約200オングストロームの勝厚で成長させる。

【0031】 (第1n側等化物半導体層3) バッファ層 2成長後、TMGのみ止めて、温度を1050℃まで上 昇させる。1050℃になったら、同じく原料ガスにT MG、アンモニアガスを用い、アンドープGaNよりな る第1n側壁化物半導体層3を5μmの膜厚で成長させ A. 第1n側壁化物半導体層3はバッファ層2よりも高 温、例えば900℃~1100℃で成長させることが好 ましく、GaN以外でも、In,Al,Gal-x-yN(0 ≤x.0≤y,x+y≤1)で構成することもできる が 好ましくはGaN又 X値が0、2以下のAl.G a...Nを用いるとより結晶欠陥の少ない窒化物半導体 層が得られやすい。また、バッファ層よりも厚膜で成長 させることが好ましく、通常0.1μm以上の膜厚で成 長させる。この層は通常アンドーブ層とするためその性 質は真性半導体に近く、抵抗率はO.2Ω・cmよりも 大きいが、Si. Ge等のn型不純物を第2n側窒化物 半導体層よりも少ない量でドープして抵抗率を低下させ た層としても良い。

【0032】 (第2n 腰盤化物半導体率4) 続いて10 50℃で、TMG、アンモニアガスを用い、アンドーア 6a N層を20オングストロームの膜束で成長させ、続いてシランガスを追加しSiを1×10<sup>13</sup>/cm³ドー アしたGa N層を20オングストロームの膜すで成長で またして51を止めてアンドープGa N層を20オン グストロームの原準で成長させる。このようにして、2 0オングストロームのアンドープGa N層を20オン と、SiドープGa N層を20オングストロームからな るB層とからなるペアを成長させる。そしてそのペアを 積限して、変調ドープGa Nよりなる1 μ m厚の第2 n 個階で批判半線板両を を仮長させる。そ

【0034】(活性層6)次に、温度を800℃にして、キャリアガスを窒素に切り替え、TMG、TM1

(トリメチルインジウム)、アンモニアを用いアンドー プ I n 0.4 G a 0.6 N層を30オングストロームの膜厚で 成長させて単一量子井戸構造を有する活性層6を成長さ せる、なおこの層は In GaNよりなる井戸層を有する 多重量子井戸構造としても良い。

【0035】(p側クラッド層7)次に、温度を105 O℃に上げ、TMG、TMA、アンモニア、Cp2Mg (シクロペンタジエチルマグネシウム)を用い、Mgを 1×1020/cm3ドープしたp型Alo.1Gao.aNよ りなる層を20人の厚さに成長させた後、TMG、アン モニア、Cp2Mgを用い、Mgを1×1019/cm3 ドープしたp型GaNよりなる層を20Åの厚さに成長 させる。以下同様の工程を交互に繰り返すことにより、 総膜厚O.8μmの超格子層からなるp側クラッド層を 形成する。

【0036】(p側コンタクト層8)次に、800℃に おいて、アンドープIng.1Gag.gNよりなる第1の窒 化物半導体層を30Å、続いて、TMIを止めMgを1 ×1020/cm3ドープしたGaNよりなる第2の窒化 物半導体層を30点成長させる。そして交互に積層し、 総牌厚600Åのp側コンタクト層8を成長させる。

【0037】反応終了後、温度を室温まで下げ、さらに 窒素雰囲気中、ウェーハを反応容器内において、700 ℃でアニーリングを行い。p側の各層をさらに低抵抗化 する.

【0038】アニーリング後、ウェーハを反応容器から 取り出し、最上層のp側コンタクト層8の表面に所定の 形状のマスクを形成し、RIE(反応性イオンエッチン グ)装置でp側コンタクト層側からエッチングを行い。 図1に示すように第2の管化物半導体層4の表面を露出 させる.

【0039】エッチング後、最上層にあるp側コンタク ト層のほぼ全面に膜厚200オングストロームのNiと Auを含む透光性のp電極9と、そのp電極9の上にポ ンディング用のAuよりなるpパッド電極10を0.5 μmの膜厚で形成する。一方エッチングにより露出させ た第2n側管化物半導体層4の表面にはWとAIを含む n電極11を形成する。最後にp電極9の表面を保護す るためにSiO,よりなる絶縁膜12を図1に示すよう に形成した後、ウェーハをスクライブにより分離して3 50μm角のLED素子とする。

【0040】このLED素子は20mAにおいて順方向 電圧3. 2V、520nmの緑色発光を示し、20mA におけるVfを0.2~0.3V低下させることがで \* 出力を10%以上向上させることができた。また、 実施例で示したLED素子を100個作製して、20m Aにおける順方向電圧Vfを測定した結果、それらのV ffは、3.2V~3.3Vの範囲に分布しており、極 めてバラツキを少なくできた。

【0041】実施例2. 実施例1において、p側コンタ

クト層を成長させる際、アンドープInalGaasN層 と、Mgを1×1020/cm3ドープしたGaNとの積 層順序を逆にした以外は、実施例1と同様にしてLED 素子を作製した。

【0042】実施例3、実施例1において、p側コンタ クト層を成長させる際、第2の窒化物半導体の組成を I no os Gao os N層とする以外は、実施例1と同様にし てLED素子を作製した。

【0043】実施例4.実施例1において、p側コンタ クト層を成長させる際、第2の窒化物半導体層をMgを 1×10<sup>20</sup>/cm<sup>3</sup>ドープしたIn<sub>0.05</sub>Ga<sub>0.95</sub>N層と したUMは、実施例1と同様にしてLED素子を作製し

【0044】実施例5.実施例1において、p側コンタ クト層を成長させる際、第2の窒化物半導体層をMgを 1×1020/cm3ドープしたAlansGanssN層と した以外は、実施例1と同様にしてLED素子を作製し

【0045】実施例6.実施例1において、p側コンタ クト層を成長させる際、第1の壁化物半導体層にMgを 1×1019/cm3ドープした以外は、実施例1と同様 にしてLED素子を作製した。

【0046】以上の実施例2~6のLED素子も、実施 例1と同様、従来例に比較して良好な発光特性が得られ た。

【0047】また、従来のInGaNからなるp側コン タクト層では、InGaNが比較的波長の短い領域で光 の吸収が大きいために、該p側コンタクト層が黄色に着 色1. 活性層で発生した光の波長が、長波長側にシフト するという問題があった。しかしながら、本発明のp側 コンタクト層は、超格子構造としているので、単層で構 成した従来のInGaNからなるp側コンタクト層に比 **較して、波長の短い光の吸収率を小さくできる。従っ** て 本発明におけるp側コンタクト層は、光の長波長側 へのシフトを防止でき、光の透過率も向上させることが できる。

【0048】図3は、GaNとInGaNからなる本発 明の紹格子構造の多層膜の、波長に対する光の透過率を 示すグラフである。該多層膜は、GaN(20A)とI nGaN(20A)とを交互に30周期積層されてな り、Mgがドープされ4×1018/cm3のキャリア濃 度を有するp型の層である。また、図3には、比較のた めに単層の I no. 15 G ao. 85 N (膜厚O. 12 μm)か らなる従来例の光透過率も示している。 図3に示すよう に、本発明の超格子構造の多層膜と従来例の単層膜とは 波長が400nm付近の光に対する吸収率が顕著に相違 し、本発明の超格子構造の多層膜は、波長が400nm 付近の光に対する透過率が優れていることがわかる。 尚、図3に示す本発明の超格子構造の多層膜と従来例の

単層膜の各低効率 $\rho$ は、いずれも $0.5\Omega \cdot cm$ であっ

た。また、図3における透過率は、サファイア基板の光 の透過率を100%とした相対値で示した。

【0049】以上の実施の形限及び実施側において、L ED集子である運化物半率体発光素子を用いて説明した が、未実明は1.50 見の素子に限定されるわけではなく、レ ーザタイオード素子等の他の発光素子に選ばされるものでは できる。また、未売明光光素子に限定されるものでは なく、窒化物半導体を用いて積成される、太陽電池、光 センサ等の受光素子、あるいはトランジスタ、パワーデ バイス等の電子デバイス等にも適用することができる。 【0050】

【発明の効果】以上詳細に説明したように、本専門に係る強化物学等体系学え、こいに組成の異なる第1と第2 の塩化物学等体系学え、こいに組成の異なる第1と第2 し、土起2つの塩化物学等体場のうち少なくとも第1の 整化物学等体層は1nを含んでいるり型コンタクト 管備えている。これによって、本売明の塩化物学等体素子 においては、欠陥の少ない結晶性のよいり型コンタクト 局を形成するとかでき、p型コンタクト 超を低くできかつり側電低とり型コンタクト層との接触 抵抗を小さくできるので、安定した低い動作電圧で高い 出力が得られる

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明に係る実施の形態1の窒化物半導体発 光素子の構成を示す模式的な断面図である。

【図2】 本発明に係る実施の形態2の壁化物半導体発 光素子におけるp側コンタクト層の構成を示す模式的な 断面図である。

【図3】 本発明における多層膜(p側コンタクト層) の波長に対する光吸収率を示すグラフである。

【符号の説明】 1…基板1、

2…バッファ層、

Z…バックテ層、

3…第1 n 側窒化物半導体層、

4…第2n側窒化物半導体層、

5…第3n側窒化物半導体層、

6…活性層、

7…p側クラッド層、

8…p側コンタクト層、 8 a…第1の窒化物半導体層、

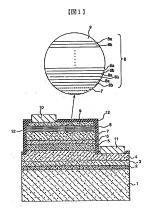
8b…第2の管化物半導体層、

8 c…組成傾斜層。

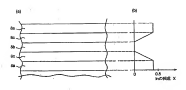
9…p電極、

10…pパット電極、

11…n電極。



【図2】



【図3】

